⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-106801

60 Int Cl.4 C 08 F

識別記号 庁内整理番号 43公開 昭和60年(1985)6月12日

8/00 2/04 4/04 26/02

7167-4 J 7102-4 J 6911 - 4J7308 — 4 J

審査請求 有

発明の数 1 (全8頁)

図発明の名称

79発

ポリアリルアミン誘導体の製造方法

願 昭58-213699 創特

22出 昭58(1983)11月14日

79発 眀 者 Ł 田 敏 夫 典 良

郡山市菜根2-17-19 福島県田村郡大越町大字下大越字高屋敷64

⑫発 明 者 佐 藤 明

享 郡山市富久山町久保田字大原198

顋 日東紡績株式会社 创出

福島市郷野目字東1番地

理 弁理士 浅 村 砂代 外3名

田

HH.

1. 発明の名称

ポリアリルアミン誘導体の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) モノアリルアミンの無機酸塩を、分子中にア **火蒸を含むラジカル重合開始剤を用いて重合し、** "符られたポリナリルナミン塩をポリアリルアミン に転化させた後、これをアクリル化台物と反応さ せることを作故とするポリアリルアミン誘導体の 製造方法。

3. 暑明の辞測な説明

- 本発明はポリアリルアミン誘導体の製造方法に 関する。

ポリアリルアミンは第1級アミノ基を有しカチ オン性ポリマーであるが、反応性に富み祖々の化 台物と反応すると考えられる。例えばポリアリル アミンは電子吸引性の垂に解接して不飽和結合を 持つ化台物とは共役付加反応を起こすことが期待 できる。すなわちアクリルニトリルと反応させる とシアノエチル化が起こりポリアリルアミンに極

性の高いシアノ基を導入でき、アクリルアミドと 反応させるとカルバモイルエチル化が起こり水素 結合力の強いカルバモイル基を導入でき、アクリ ル酸と反応させるとカルポキシメチル化が起こり 負の電荷が導入でき、アクリル酸エステルと反応 させると疎水性の整等を導入できることが期待さ れる。

このようにポリアリルアミンに種々の基を導入 することは用途に応じてポリアリルアミンの性質 を改良する手段となりうるから工業的に有意義な ことである。

しかしながらポリアリルアミンに獲々の基を導 入しようとしてももとになるポリアリルアミン自 体を得ることは容易ではなかつた。アリルアミン は一般の重台開始剤では低収量、低重台度でしか 重合せず、わずかに放射線重台により比較的高重 台度のものが得られるのみである。しかし放射線 頂合は種々の理由により誰でもが実施できるもの ではなぐ、ポリアリルアミンひいてはポリアリル アミン誘導体も工業的に製造することは困難な状

顔にあつた。

本発明においてモノアリルアミンの無機設塩の 重合に用いられる重合開始剤は、分子中にアツ塞を含むラジカル開始剤であるが、その代表例として次の一般式〔1〕で示されるアゾ化台物の塩酸 塩、硫酸塩、りん酸塩、アルキル硫酸塩、パラートルエンスルホン酸塩、ぎ酸塩、酢酸塩及びプロピオン酸塩などの無酸または有機酸塩が挙げられる。

$$R_1 - N = N - R_2 \qquad (I)$$

つて、次1の一般式〔Ⅱ〕で示される単一のアルキ。 レン旌を形成してもよい。

(式中、Rは、アルキレン、アルキルアルキレン 及びアリールアルキレンからなる群から選ばれた 建であり、非有結合(a)、(b)はアダ基の各選素原子 と結合して、アダ港含有根を形成し、Xはカチオ ン化し待る温素原子を含む掂である。)]。

一般式[1]で示される開始削の内、特に選ましい 化合物は、アダ悲に隣接する選二級または第三級 炭素原子を持つ化合物であり、その中の代表的な 物を列挙すれば次の通りである:2,2′-ジアミ ジェルー2・2′-アゲプロパンー 塩酸塩、2, 2′-ジアミジェルー2,2′-アゲブタンー 塩酸 塩、2,2′-ジアミジェルー2,2′-アゲペン .タン塩酸塩、2,2′-ピス(N-フェニル丁ミジ ニル)-2,2'-ナゾプロパン塩酸塩、2,2'-ピスー(N-フエニルアミジニル) - 2,2′ - ア ナプタン塩酸塩、2,2′~ビス(N , N - ジメチ ルアミジニル)- 2 , 2′ - アゾプロパン塩酸塩、 2 · 2' - ピスー (N · N - ジメチルアミジニル) - 2 , 2′ - アソプタン塩酸塩、2 , 2′ - ピス (N,N-ジエチルアミジニル)-2,2'-アグ プロパン塩酸塩、2,2′ - ピス(N,N-ジエチ ルナミジニル)- 2 , 2′ - ナザプタン塩設塩、 2 , 2' - ビス - (N - n - ブチルアミジニル) -2,21-ナザプロパン塩設塩、2,21-ビス (N-n-プチルアミジニル) - 2,2'-アザ プタン塩設塩、3,31-ピス(N,N-ジ-n-プチルナミジニル) - 3 , 3′ - アソペンタン塩 敗塩、アザーピス - N , N' - ジメチレンイソブ チルアミジン塩根塩;

2,2'-アザーピス(2-メチル-4-ジェチルアミノ)-ナチロニトリル塩は塩、2,2'-ア

. 特開昭60-106801 (3)

プチロニトリル協設協、2,2'-アザービスー(2-メチルー4-ジエチルアミノ)-プチロニトリル協設協、2,2'-アザービス-(2-メチルー4-ジエチルアミノ)-プチロニトリルまたは2,2'-アザービス-(2-メチルー4-ジメチルアミノ)-プチロニトリルを、ジメチル・ (放設またはp-トルエンスルホン設メチルなどで 四級化して得た期四アンモニウム 塩型アゲニトリル:

3,5-ジアミジニル-1,2-ジアゾ-1-シクロペンテン塩酸塩、3-メチル-3,4-ジアミジニル-1,2-ジアゾ-1-シクロペンテン塩酸塩、3-エチル-3,5-ジアミジニル-1,2-ジアゾ-1-シクロペンテン塩酸塩、3,6-ジアミジニル-1,2-ジアゾ-1-シクロペンテン塩酸塩、3,6-ジアミジニル-1,2-ジアゾ-1-シクロペンテン塩酸塩、1,5-ジアエニル-3,5-ジアミジニル-1,

R3 、R4 、R5 及び R6 の特に好ましいものは炭素数 1 から 4 の直鎖または分枝アルキル基、炭素数 3 ~ 6 のシクロアルキル基、フエニル基、ベンジル基である。 R3 と R4 または/及び R5 と R6 がこれらが結合する炭素原子とともに類を形成するものでもよい。一般式 [II] 及び [IV] の開始削の、特に好ましい化台物は、

2 , 2' - アゾピス- 2 , 2' - アゾピス- (2 ~ (2 - メチループロピ , メチループロピオンヒドロ オアミドヤシム) キサム酸) 上記一般式〔Ⅰ〕で示されるアゾ化合物の無機または有機改塩を重合開始剤として用いるモノアリルアミンの無機酸塩の重合方法は同一出級人による特顯昭58-54.988号明和排にその詳細が記載されている。

2 - ジアゾー1 - シクロペンテン塩酸塩。

本発明においてモノアリルアミンの無機展塩の 重合に用いられる開始剤の他の代表例として、次 の一般式〔III〕または〔IV〕で示されるアゾ化合物 が挙げられる。

$$R_{5}$$
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{6}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{8}

CM) CIA)

(一般式〔Ⅲ〕及び〔Ⅳ〕中、 R₃, R₄, R₅ 及び R₆ は同一または異なる炭化水素基である。)

特開昭60-106801 (4)

$$(0H_3)_2 GHGH_2$$
 $GH_3 GHGGH_3$ $GH_3 GHGH_3$ $GHGH_3$ $GHGH_4$ $GHGH_4$

特開昭60-106801(5)

などである。がこれらに限定されるものでないことはもちろんである。

上記一般式[川] または[IV] の化合物を開始剤として用いるモノアリルアミンの無機成塩の蛋合方法は、同一川原人による昭和58年11月10日付特許出風(活明の名称:モノアリルアミンの蛋合体の製造方法)にその詳細が記載されている。

本発明で用いられる開始剤の低は、モノアリルアミンの無機酸塩に対し、0.1~10 重量%、通常1~6 重量のである。重合温度は、開始剤の化学構造により異なるが、30°~100°C、通常45°~85°Cである。重合時間は通常100時間以内特に20~40時間である。出発単推体凝度は、その確解度の範囲内で高い方が異ましいが、通常10~85重量%の設度である。

本発明において使用されるモノアリルアミンの 無機酸塩として好適なものは、塩酸塩、硫酸塩、 亜硫酸塩、りん酸塩などである。

推合は極性媒体中、すなわち、水、無機酸(塩酸、硫酸、近、サル酸、ポリリル酸)、またはその水

いた場合は改塩)を除くために選析、腹外磁過、 ゲル融脳などにかけた後脱水乾燥してポリアリル アミンを得る。

次に得られたポリアリルアミンに、二重結合に誤 接して電子吸引性の器を持つアリル化合物、例え ばアクリルニトリル、メタアクリルニトリル、ア クリルアミド、メタアクリルアミド、アクリル酸、 メタアクリル酸、アクリル酸エステル、メタアク リルばエステル、アクリル酸の無機酸塩またはメ タクリル似の無酸酸塩を反応させてポリアリルア ミン誘導体を製造する方法について説明する。

ポリアリルアミンを水、もしくはメタノール又はこれらと概性電磁との混合溶媒に溶解させる。 酸度は5~60%とする。反応混合物を20℃以下に保ち、上記アクリル化合物を破体の場合には そのまま、固体の場合には水に溶解して滴下する。 加えるアクリル化合物の難はポリアリルアミンに 対し0.1~200モルカの側で変化させることが できる。 両下粒了 収約 2 時間 遺拌してから40~ 500で1~2 時間 反応させる。 俗液、有機酸(ぎ酸、酢椒、プロピオン酸、乳酸など)またはその水溶液、アルコール、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、無機酸の 塩(塩化亜塩、塩化カルシウム、塩化マグネシウムなど)の水溶液中で行われる。

重合に誤して、前記モノアリルアミンの無機認 塩は、単雌された結晶の形で使用するのが普通で あるが、上記核性溶媒中にモノアリルアミンと無 機酸とを加えてその系中で塩を生成させてもよい。 官うまでもなく、無機馊またはその水俗版を重合 媒体として使用する場合には、所定量のモノアリ ルアミンを無機敏またはその水俗版中に加え、そ のまま直合させることができる。

重合は空気中の破者により若干阻害されるので、 設者などの不活性気体中で行なうのが設ましい。 重台反応終了後大量のメタノール中に加えて重合 体を沈破させ機別乾燥する。この取合体を水に溶 解させカセイソーダの如き強アルカリを等モル加 える。副生する塩(モノアリルアミン塩として塩 酸塩を用い、強アルカリとしてカセイソーダを用

本発明によるポリアリルアミン誘導体製造のフローシートは次のようである。

アリルアミン塩浴波

↓ 重合(j) .

ポリ(アリルアミン塩)俗水

↓メタノール洗 激(ji)

ポリ(アリルアミン塩)

↓頭アルカリ (ii)

ポリ(アリルアミン)+塩の俗後

↓脱塩 (IV)

ポリ(アリルアミン)裕仮

↓乾燥()

ポリ(アリルアミン)

↓ 俗 雅 (VI)

特開昭60-106801 (6)

ポリ (T リルT ミン) 浴板 (77リル化合物) ↓ 献 姚 との 反応 (VII)

ポリアリルアミン誘導体将仮

↓アセトン化鉄 (VIII)

ポリナリルアミン誘導体

この製造超程において操作(ii)のメタノール沈微、操作(iv)の脱塩、操作(V)の乾燥、操作(Vi)の溶解、操作(Vi)の溶解、操作(Viii)のアセトン沈酸は適宜省略することができる。

次に本発明をより一瞬明らかにするために以下 に実施例を挙げる。

奥旃例 1

57.1 9 のモノアリルアミンに 35 % 塩酸 10 4.2 9 を 10 ~ 20 ℃で約下し設度 5 9.1 % のモノアリルアミン塩便塩水が低を 秒た。これを ロータリーエバポレーターで設務し設度 7 5 % とした。この 俗 彼を 加勝し6 0 ℃に保ちこれに 2,2′ - ジアミジニル - 2,2′ - アナプロパン塩酸塩 2.3 4 9 (対モノマー

н 9.12% (*型論値 9.15%)

N 24.95% (*埋論值 25.43%)

(* ことで眼論値とは、ポリアリルアミンのアミノ 基一個に対し、一分子のアクリロニトリルが付加 したと考えた時の値である。)

またこの生成物の赤外吸収スペクトル

(2260cm-1 にニトリル基に非因する強い吸収) 及びH-NMRスペクトルの解析から、この生成物は、ポリナリルアミンのアミノ 基一 個に対し 一分子のアクリロニトリルが付加した進合体と考えられる。

奖施例2

突施例1と同様にして得たポリアリルアミン
11.4 タをメタノール30gに俗解し200以下
に保ちながらアクリルアミド14.2 g(0.2 モル)
をメタノール20gに俗かした俗液を滴下した。
若干の強熱が認められた。滴下終了後2時間同温
便に保つてから40℃に昇温し2時間反応させた。
反応終了後大地のアセトンに加えてた澱させ濾別
乾燥した。このものの元器分析値は次の辿りであ

2.5 重量%)の15%水俗液を3時間かけて滴下し、滴下終了してから15時間60℃に保つた。 重台終了後大量のメタノール中に加えてポリマーを沈波させ、感別、乾燥した。収量86gであつ。

上で得たポリアリルアミン塩級塩2 U g に水 3 0 g を加えて俗解しこれに 4 0 % カセイソーダ 2 1.4 g を加えた。生成した食塩を除去するため ホローフアイバー(中空機能)を用いて 2 4 時間 透析し、全体を 1 0 0 g とした旋凍結乾燥してポ リアリルアミン 1 1.6 g を 得た。

ポリアリルアミン11.4 g (アミンとして 0.2 モル)をメタノール30gに啓解し20℃以 下に保ちながらアクリルニトリル10.6 g

(0.2 モル)を瀕下した。若干の発熱が認められた。瀕下終了後 2 時間同温度に保つてから 4 0 0 に昇温し 2 時間反応させた。反応終了後大量のアセトンに加えて沈波させ、磁別乾燥した。このものの元素分析値は次の通りであつた。

c 65.93 (*埋論痕 65.42%)

った。

C 5 6.3 4 (*理論順 5 6.2 2 %)

н 9.50 (, 9.44%)

N 2 1.9 7 (* 2 1.8 5 %)

また、この生成物の赤外吸収スペクトル

(1670cm-1 に、アミドのカルボニレ塩に基因する強い吸収)及び1H - NMR スペクトルの解析と併せてこの生成物は、ポリアリルアミンのアミノ 悲一個に対し、ほぶ一分子のアクリルアミドが付加した庭台体と考えられる。

奥施例 3

 大姓のアセトンを加えて北酸させ識別乾躁した。 このものの元素分析値は次の辿りであつた。

C 48.01% (*埋論値 47.68%)

н 6.7 1% (• 6.6 7%)

N 9.43% (, 9.27%)

(* こいで理論値とは、ポリアリルアミンのアミノ 基一個に対し一分子のアクリル酸ソーダが付加し たと考えた時の値である。)

また、この生成物の赤外吸収スペクトル、及び 1日 - NMR スペクトルの解析と併せてこの生成物 は、ポリアリルアミンのアミノ無一個に対し、は メー分子のアクリル版ソーダが付加した遺合体と 考えられる。

奥娅例4

実施図1と回様にして得たポリアリルアミン
1 1.4 9 をメタノール 3 U 9 に解解し 2 O で以下
に保ちながらアクリル酸メチル 1 7.2 8 (0.2 モル)
を調下した。 若干の強熱が認められた。 調下終了
後 2 時間同處度に保つてから 4 O でに昇温し 2 時間
間反応させた。反応終了後大量のアセトンを加え

て沈殿させ穂別乾燥した。このものの元素分析値 は次の通りであつた。

C 59.11% (*理論値 58.72%)

н 9.30% (7 9.15%)

N 9.85% (* 9.78%)

(* こゝで理論値とは、ポリアリルアミンのアミノ 茲一版に対し、一分子のアクリル鍵メチルが付加 したと考えた時の値である。)

またこの生成物の赤外吸収スペクトル及び^{1日-}NMRスペクトルの選折からこの生成物は、ポリアリルアミンのアミノ基一個に対し、ほど一分子のアクリル設メチルが付加した低台体と考えられる。

代理人 退 村 暗

手統補正書

昭和 5 9年 7月 1 8日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

Min 5 B年特許顯都 2 1 3 6 9 9母

2. 発明の名称

ポリアリルエミン誘導体の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出稿人

Ó: Di

氏 名(名 称)

(397)日東紡績株式会社

4. 代 型 人

II II

〒100 東京都平代田区大手町二丁目 2 1。1 号 前 大 手 町 ビ ル ヂ シ グ 3 3 1 電 話 (211) 3 6 5 1 (代 数)

医 名

(6669) 提 右

村

5. 稲正命令の日付

略和 每 刀

- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象

明細性の発明の詳細な説明の欄



- 8. 補正の内容 別紙のとおり
- 9. 旅付得期の日休

同時に審査請求費を提出してあります。

- (1) 明細智第7頁第8行の「第四」を「第四級」
 に訂正する。
- (2) 同費第12頁第1行の「である。か」を『で あるが、』に訂正する。
- (3) 阿務第14頁第5行の「アリル」を「アクリル」に訂正する。
- (4) 同群第14頁第16行の「水」の次に「もしくはメタノール」を挿入する。
- (5) 同智第17頁最下行、第19頁第2,3,4 行の各数値の次に『多』を挿入する。
- (6) 同称第 1 8 頁第 8 行の「H-NMR」を「H-NMR」 に訂正する。

手統 補正 普(183)

184.7059年11月8日

特許庁長官政

1. 事件の表示

WAN 5 8 年付許別第213699 号

2. 発明の名称 ポリアリルアミン誘導体の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

(): Di 民 名(名 年)

(397) 日取紡績株式会社

4. 代·则 人

[P] 196

〒100 虹京都平代町区大手町二丁目 2番 1 号 有 大 手 町 ビ ル デ ン ケ 3 3 1 根 斯 (211) 3 6 5 1 (代 次)

氏 岩

(6669) 浅 村



5. 補正命令の目付

N3 (H SJE

- 6. 稲正により増加する発明の数
- 7. 稲正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

8. 制正の内容 別紙のとおり



- 特開昭60-106801 (8)
- (1) 明細書第1頁第17行の「アミンは」を「ア ミンの第1アミノ基は』に盯正する。
- (2) 同審第1頁第18行の「共役」を削除する。
- (3) 同書第2頁第4行の「カルポキシメチル化」 を「カルポキシエチル化」に訂正する。